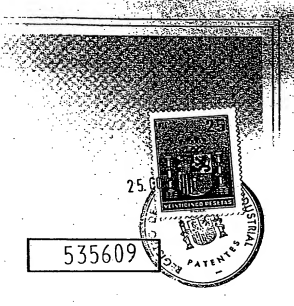
	premino DE	LA PROPIEDAD INDUSTR	iai :	v₂ _'8647'•
			mt o	** **
	LEY DE	PRESUPUESTOS 1985		
ТА	SAS Y EXA	CCIONES PARA	FISCALES UN	IFICADAS
	ifas 2.1, 2.2 y		es, Quinquenio	
Interesado) <i>-</i>	25-3-851-710u	: 2 30 (5)	
Mandatar		111 T		535 609(1)
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	numero) iat In	<u>ivencion wa</u> P'ANÚALIL'	<u> </u>
Concepto			(Sin efectos juridi	cos hasta su recepción en
,:	200 nice			entación de documentos). as ochenta pesetas
Clase 8.	· 280 plas.			



REGISTRO DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL

ESPAÑA





SIN GARANTIA DEL GOBIERNO EN CUANTO A LA NOVEDAD, CONVENIENCIA, UTILI-DAD E IMPORTANCIA DEL OBJETO SOBRE QUE RECAE.

Cumplidos los requisitos prevenidos en el vigente Estatuto de la Propiedad Industrial, se expide el presente CERTIFICADO-TITULO, acreditativo de la concesión del registro de patente de invención, cuyos datos constan en la descripción que figura como primera hoja de la Memoria adjunta, y según el contenido de la misma. De acuerdo con las condiciones establecidas en el mencionado Estatuto, se otorga al concesionario el derecho a la explotación exclusiva del objeto de la patente de invención en todo el territorio español.

El registro ha quedado otorgado, sin perjuicio de terceros, por veinte años. Para mantener en vigor la protección que se otorga, el concesionario deberá acreditar su explotación dentro del término de tres años a partir del día de la fecha, u ofrecer licencia de explotación dentro del plazo indicado o de cuatro años a partir del depósito de la solicitud de patente y abonar cada año las tasas establecidas en la legislación vigente.

> 25 MP. 1985 Madrid,

EL DIRECTOR DEL DEPARTAMENTO DE PATENTES Y MODELOS

ESPAÑA SOUCTANTES)	1 NUMERO	ATOS DE PRIORIDAD → 5–9–83 ·	⊕ pais DK	A1	② PATENTE D ② NUMERO DE S 535.6 ② FECHA DE PRE 3-9-1	OUCITUD SENTACION
NOVO Indust	mi A/S				NACIONALIDAD	
DOMICILIO	•				Danesa	
	2880 Bagsva	erd, Dinama	arca			
(2) INVENTOR(ES)						
Peter EIGTV	ED					
(3) TITULAR(ES)	•					
(1) N.º DE PUBLICACION	FECHA DE PUB	ELICACION 🚳 PAT	ENTE DE LA QUE ES	GRAFICO ISOL	O PARA INTERPRETAR RESU	MEN)
		·	ISIONARIA		•	
(3) Int. Ci	CIIC Y04, CI2	07/64/1211	9/20 11/08			
	CIC YOM, CIC	1 1/0 // С/Си				
				:		
IMIODO IM						
	RA HIDROLIZA	ar diapab				
(57) RESUMEN JAPORTACION VOL						
€ RESUMEN MPORTACION VOL		·				
(F) RESUMEN (APORTACION VOL					·	
∰ RESUMEN SAPORTACION VOL						
(F) RESUMEN IMPORTACION VOL						
€ RESUMEN (APORTACION VOL						
(5) RESUMEN PAPORTACION VOL						
(F) RESUMEN IMPORTACION VOL						
(F) RESUMEN PAPORTACION VOL						
(3) RESUMEN IMPORTACION VOL						
€ RESUMEN (APORTACION VOL						
(F) RESUMEN SAPORTACION VOL						
(F) RESUMEN PROPRIACION VOL						
(F) RESUMEN PAPORTACION VOL						
(F) RESUMEN PROSTACION VOL						
(F) RESUMEN PAPORTACION VOL						
(F) RESUMEN PROSTACION VOL						
(F) RESUMEN JAPORTACION VOL						

. 5

10

15

20

25

30

29094

Se conocen ya las preparaciones de lipasa inmovi lizada para la transesterificación de grasas. Así, en la solicitud de patente Danesa nº 563/77, que corresponde a la patente de EE.UU. nº 4.275.081, se describe una prepara ción de lipasa inmovilizada, en la que la lipasa se produce por fermentación de especies que pertenecen a los géneros Rhizopus, Geotrichum o Aspergillus, y en la que la lipasa se fija sobre un soporte en particulas indiferente. que puede ser tierra de infusorios o alúmina, y que muestra una superficie específica muy alta (es decir partículas de soporte pequeñas y porosas) para lograr la actividad enzimática elevada necesaria. La interesterificación puede efectuarse de modo discontinuo sin disolvento con es ta preparación de lipasa inmovilizada; sin embargo, con es ta preparación de lipasa inmovilizada no puede efectuerse una interesterificación continua en una columna a cscala industrial sin la presencia de un disolvente, que ha de se pararse después, a causa del hecho antes indicado de que la preparación consta de pequeñas partículas, que durante el funcionamiento de la columna generaría una pérdida ce carga inaceptablemente alta. Además, una comunicación presentada en Enz. Eng. Kashikojima, Japón, 20-25 sept. 1981 y el articulo publicado en el European Journal of Applied Microbiology and Biotechnology, nº 14, páginas 1-5 (1982) indica que una preparación de lipasa inmovilizada que comprende lipasa de Rhizopus delemar y una resina combiadora de aniones fuerte (con grupos amonio cuaternarios) puede usarse para la interesterificación con n-hexano como disol vente. La recuperación de enzima según estas referencias es muy baja, sin embargo. Además, en la solicitud de paten

5

te Europea publicada con el nº de publicación 0069599 se describe una reestructuración o redisposición enzimática de grasa, en la que se usa una lipasa de especie Aspergillus, especie Rhizopus, Mucor javanicus o Mucor miehei como enzima de interesterificación. El enzima está soportado sobre un soporte, por ej. Celite. En todos los ejemplos de esta solicitud de patente Europea, referente a la interesterificación continua en una columna, se usa un disolvente.

10

Así pues, en los procedimientos de la técnica en terior el disolvente se usa para disminuir la viscosidad del material graso de partida, para asegurar un funcionamiento tan regular de la columna como sea posible. Esta ahora se ha considerado prácticamente imposible evitar el disolvente en estos procedimientos de interesterificación continua a escala industrial, a causa de la elevada berdida de carga en la columna, aun cuando sean evidentes las ventajas técnicas asociadas a la eliminación de disolvente de estos procedimientos de interesterificación.

. 20

15

En la solicitud de patente Europea publicada con el nº 35.883 se describe que puede prepararse una preparación de lipasa inmovilizada destinada a la interesterifica ción de grasas poniendo en contacto una disolución acuosa de lipasa microbiana con un soporte inerte en partículas, y secado posterior. La preparación de lipasa inmovilizada así producida puede usarse para la interesterificación de grasas, pero sólo si las grasas se mezclan con los ésteres, relativamente costosos, de alquilo inferior de ácidos grasos, por ej. palmitato de metilo, que se usan como agentes auxiliares para evitar los disolventes; de otra forma sur-

25

girían problemas de solubilidad y viscosidad.

5

Así, el objeto de la invención es proporcionar un método de producción de una preparación de lipasa inmovilizada que abre la posibilidad de efectuar la interesterificación continua sin disolvente ni otro agente auxiliar de un modo económicamente factible.

Ahora, sorprendentemente y según la invención,

10

se ha encontrado que un método de producción de una preparación de lipasa inmovilizada, que se lleva a cabo muy fácilmente, a saber, por simple mezcla de una disolución acuosa de lipasa y una resina cambiadora de iones, y que comprende una combinación específica de una categoría específicada de resinas cambiadoras de iones y una proporción específicada de agua en la preparación final de lipasa inmovilizada, abre la posibilidad de llevar a cabo la inter-

esterificación continua sin disolvente ni otro agente auxi

15

liar costoso, de un modo económicamente factible.

Así, el método según la invención para la produc

20

la interesterificación de grasas se caracteriza por el hecho de que una disolución acuosa de lipasa microbiana se pone en contacto con una resina cambiadora de aniones dé-

ción de una preparación de lipasa inmovilizada destinada a

bil, en partículas y macroporosa que contiene grupos amínicos primarios, y/o secundarios y/o terciarios, y que muestra un tamaño de partícula relativamente grande, adecuado

25

para el funcionamiento de la columna sin una excesiva pérdida de carga, en condiciones en las que la lipasa está

unida e

unida a la resina cambiadora de aniones durante un período suficiente para unir la cantidad deseada de lipasa a la re

30

sina cambiadora de aniones, tras lo cual la lipasa inmovi-

1 .

lizada así formada se separa de la fase acuosa y la lipasa inmovilizada separada se seca hasta un contenido de agua de entre alrededor de 2 y 40%.

de patente publicadas Alemanas Nos. 2 905 671 y 2 805 950.

las solicitudes de patente Japonesa publicadas Nos.

Se describe de modo general, en las solicitudes

5!

54-76892 y 57-152886, la patente de los EE.UU. nº 4 170 696 y Chem Abs. Vol 82, 27819d, que pueden inmovilizarse unsi-

10

de aniones en particulas. En primer lugar, sin embargo, no existe ningún método universal de inmovilización adecuado

para todos los enzimas y todos los sustratos, sino que tie ne que idearse un método específico de inmovilización para

mas, incluyendo lipasas, por medio de resinas cambiadoras

15

cualquier enzima específico y cualquier sustrato específico, sobre el que se supone que el enzima actua. Sin embargo, en segundo lugar, las lipasas son enzimas extraordina-

una interfase entre dos fases, lo que significa que la inmovilización de las lipasas es un problema muy delicado,

rios en el sentido de que la actividad enzimática actúa en

20

que limita enormemente la utilidad de técnicas conocidas de inmovilización en el campo que comprende la inmoviliza-

ción de lipasas; véase J. Lavayre y otros, Preparation and

Properties of Immobilized Lipases, Biotechnology and Bioengineering, vol. XXIV, pp. 1007-1013 (1982), John

25

Wiley & Sons. En tercer lugar, la combinación de lipasa y resina cambiadora de aniones débil macroporosa y en parti-

culas no se describe en la bibliografía indicada en el co-

mienzo de este párrafo, y menos aún que esta nueva combina ción de lugar al sorprendente efecto técnico con respecto

a la interesterificación continua sin disolvente ni otro

30

10

15

20

25

agente auxiliar costoso.

Además, de un artículo de Yoshiharu Kimura y otros, "Application of Immobilized Lipase to Hydrolysis of Triacylglyceride" en Eur. J. Appl. Microbiol. Biotecimat. (1983) 17:107-112, se deduce que se ha usado una preparación de lipasa inmovilizada sobre una resina cambiadora de aniones para la hidrólisis de grasas. En primer lugar, la aplicación principal de la preparación de lipasa inmovilizada producida por medio del método según la invención es la interesterificación, mientras que la hidrólisis y la síntesis de grasas son aplicaciones menos importantes según la invención, que se explicarán más adelante con más detalle en esta memoria descriptiva. Y en segundo lugar, se deduce del articulo que el rendimiento de actividad es menor de 1%, véase la tabla l en la página 109, en compara ción con un rendimiento de actividad típicamente superior a 80% en relación a la preparación de lipasa inmovilizada producida por medio del método según la invención. Esto con firma la aseveración anterior de que la inmovilización de lipasa es un problema muy delicado.

La expresión "tamaño medio de partícula relativa mente grande" se usa con la intención de referirse al tama ño medio de partícula del producto que se describe en la solicitud de patente Danesa nº 563/77, y del que la mayoría de las partículas tienen un tamaño de partícula menor de alrededor de 50 micras. Se ha encontrado que la tempera tura no tiene un gran efecto en el rendimiento de la actividad, ya que se ha mostrado experimentalmente que el rendimiento de actividad es virtualmente independiente de la temperatura, en el caso en que la temperatura durante la

30

1 .

inmovilización se mantenga entre 5 y 35ºC.

5

•

10

15

20

25

30

Para no desactivar el enzima, las interesterificaciones de la técnica anterior se efectúan a temperatura relativamente baja. Esto se hace posible por la presencia del disolvente, que es capaz de disolver la grasa, que podria tener un punto de fusión relativamente alto. Se ha en contrado, sorprendentemente, que la preparación de lipasa inmovilizada producida por el método según la invención c tiene una estabilidad suficiente en la grasa fundida a una temperatura relativamente más alta. Además, la pérdida de carga a través de la columna de interesterificación cargada con la preparación de lipasa inmovilizada producida por el método según la invención, es suficientemente baja para permitir un funcionamiento uniforme. Asimismo, y sorprendentemente, se ha encontrado que la combinación única de condiciones de contacto, resina cambiadora de iones y contenido de agua genera una elevada actividad específica de lipasa en la mezcla de grasas fundidas, contrariamente a todos los intentos anteriores para proporcionar una preparación de lipasa inmovilizada destinada al uso sin disolvente. Además, mientras que los procedimientos de la técni ca anterior de la clase descrita en la solicitud de patente Danesa nº 563/77 han requerido una lipasa purificada pa ra dar una preparación utilizable de lipasa, se ha encontrado sorprendentemente que la preparación de lipasa inmovilizada según la invención puede prepararse con base en un producto de lipasa más bien bruto. Además, mientras que la preparación de los procedimientos de la técnica anterior de la clase descrita en la solicitud de patente Danesa nº 563/77 han implicado el uso de un disolvente orgánico para

J

_

10

15

20

25

30

depositar la lipasa sobre el soporte, no se necesita tal disolvente orgánico para la obtención de la preparación de lipasa inmovilizada según la invención, que puede preparar se muy fácilmente sólo mezclando soporte y una disolución de lipasa acuosa. Además, mientras que la actividad de lipasa se elimina fácilmente por lavado o de otro modo de la preparación de la técnica anterior de la clase descrita en la solicitud de patente Danesa nº 563/77, se ha encontrado que la lipasa en la preparación de lipasa inmovilizada pro ducida por el método según la invención es prácticamente imposible de separar de la preparación, si no se somete a tratamiento químicos o físicos adversos, por ejemplo a con diciones adversas de pH y temperatura. Finalmente, se ha encontrado que la preparación de lipasa inmovilizada produ cida por el método según la invención puede prepararse con una elevada recuperación de enzima que abre la posibilidad de una interesterificación continua más barata que las interesterificaciones de la técnica anterior.

En una realización preferida del método según la invención, la lipasa es una lipasa termoestable. Con ello es posible una temperatura superior de interesterificación, y por lo tanto una mayor productividad. Además, por medio de esta realización es posible producir una preparación de lipasa inmovilizada que es muy adecuada para la interesterificación de grasas de punto de fusión más elevado.

En una realización preferida del método según la invención, la lipasa microbiana se deriva de una especie termofilica de Mucor, especialmente Mucor miehei. El Mucor miehei es un buen productor de lipasa 1,3-específica, y por lo tanto puede obtenerse un buen producto.

5

En una realización preferida del método según la invención, más del 90% de las partículas de la resina cambiadora de aniones débil macroporosa tiene un tamaño de partícula de entre aproximadamente 100 y 1000 micras, y preferiblemente entre 200 y 400 micras. En este intervalo de tamaño de partículas se obtiene un buen compromiso entre una alta actividad de interesterificación y baja pérdida de carga.

10

En una realización preferida del método según la invención, la proporción entre la cantidad de la disolución acuosa de lipasa microbiana y el peso de resina cambia dora de aniones débil corresponde a 5.000-50.000 LU/g de resina cambiadora de aniones (peso en seco). De este modo se proporciona suficiente lipasa para la resina cambiadora de aniones.

15

En una realización preferida del método ségún la invención, la lipasa microbiana se deriva de una especie de Nucor termofílica, especialmente Mucor miehei, y el pH durante el contacto entre la resina cambiadora de iones y la disolución acuosa está entre 5 y 7. De este modo se ase gura una buena unión entre la lipasa y la resina de cambio de iones, así como una buena estabilidad y actividad.

20

En una realización preferida del método según la invención, el tiempo de contacto está entre 0,5 y 8 horas. De este modo se obtiene un estado de saturación con lipasa, o una aproximación al mismo.

25

En una realización preferida del método según la invención, la separación se efectúa por simple filtración. Este procedimiento es simple y muy adaptable a la práctica industriel.

30

29094.

-

5!

10.

15

20

25

30

En una realización preferida del método según la invención, el secado se efectúa hasta un contenido de agua de entre alrededor de 5 y 20% de agua. La operación de secado puede efectuarse en vacío, en lecho fluido o por otros medios de secado adecuados para una operación a gran escala. De este modo se obtiene una preparación final de lipasa con una elevada actividad de interesterificación.

En una realización preferida del método según la invención, la resina cambiadora de aniones débil, en partí culas y macroporosa se pone en contacto con una disolución acuosa de agente de reticulación, preferiblemente una diso lución acuosa de glutaraldehido, en una concentración entre 0,1 y 1,0 en peso/peso, antes, durante o después del contacto entre la resina cambiadora de aniones débiliven particulas y macroporosa y la disolución acuosa de lipasa microbiana, tras lo cual se separa la disolución que queda de agente de reticulación. Incluso si se observa una peque ña reducción de actividad de enzima a causa del agente de reticulación, se ha encontrado que tal tratamiento puede elevar la estabilidad de la preparación de lipasa en medios acuosos para una aplicación específica. En relación con el uso de la preparación de lipasa inmovilizada como agente de interesterificación, no hay necesidad de mejora alguna de la estabilidad de la preparación de lipasa, ya que esta estabilidad es excelente por si misma en la preparación de lipasa producida según la invención para esta aplicación. Sin embargo, se ha encontrado que la preparación de lipasa inmovilizada producida por el método según la invención puede usarse también ventajosamente para la hidrólisis de grasa, y para esta aplicación, una mejora de la estabilidad

10.

15

20

25

de la preparación de lipasa es un desideratum, debido probablemente a la combinación de una concentración relativamente alta de agua y altas temperaturas en la mezcla de re acción, necesaria para un proceso de hidrólisis de grasas efectuado industrialmente.

Además, la invención comprende el uso de la preparación de lipasa inmovilizada producida por el método se
gún la invención, que es un método de interesterificación
de grasas, en el que unas grasas fundidas, mezcladas facul
tativamente con ácido graso libre disuelto, se ponen en
contacto con la preparación de lipasa inmovilizada produci
da por el método según la invención, sin ningún disolvente
ni otro agente auxiliar costoso, o sustancialmente sin nin
gún disolvente ni otro agente auxiliar costoso. Los ácidos
grasos libres, con los que las grasas pueden mezclerse facultativamente según la invención, no deben consideranse
como agentes auxiliares costosos. "Grasas" quiere decir o
bien un triglicérido puro o una mezcla de triglicéridos de
una o más fuentes.

Además, la invención comprende otro uso de la preparación de lipasa inmovilizada producida por el método según la invención, que es un método de hidrólisis de grasas, en el que una emulsión de triglicérido y agua se pone en contacto con la preparación de lipasa inmovilizada producida según la invención, sin ningún disolvente ni otro agente auxiliar costoso, o sustancialmente sin ningún disolvente ni otro agente auxiliar costoso.

La invención comprende también otro uso de la preparación de lipasa inmovilizada producida por el método según la invención, que es un método de síntesis de grasas

30

en el que una mezcla de glicerina y ácidos grasos libres se pone en contacto con la preparación de lipasa inmovilizada producida según la invención, sin ningún disolvente ni otro agente auxiliar costoso, o sustancialmente sin ningún disolvente ni otro agente auxiliar costoso.

5

La invención se ilustrará por medio de los ejemplos siguientes.

10

La lipasa de Mucor miehei usada en los ejemplos que siguen puede obtenerse en NOVO Industri A/S, Novo Alle 2880 Bagsvaerd, Dinamarca, a petición (como producto de solicitud de enzima SP 225). Esta lipasa de Mucor Miehei puede obtenerse como se indica en la patente Danesa nº 4234/77.

15

La unidad de actividad de lipasa (LU) indicada en los ejemplos se determina como se describe en la publicación AF 95.1/2-GB de 3.1.83, obtenible de NOVO Industri A/S, Novo Alle, 2880 Bagsvaerd, Dinamarca.

20

La actividad de interesterificación de las preparaciones de lipasa inmovilizada se determina por medio de una determinación discontinua basada en las reacciones siguientes:

25

donde O = ácido oleico, P = ácido palmítico, y 000, P00 y POP son grasas que contienen los ácidos grasos indicados en el orden que se indica, siendo 000 por tanto trioleína.

250 mg de preparación de lipasa inmovilizada se mezclan con 600 mg de trioleina (0,68 mmoles) y 174 mg de ácido palmítico (0,68 mmoles) disueltos en 12 ml de white spirit (temp. 80-100°C) en un tubo de vidrio de 20 ml con

3B

tapón de rosca. Los tubos se incuban en un baño de agua a 40ºC y se agitan durante 1/2, 1 6 3 horas.

5

La mezcla de reacción se enfría, se filtra y se evapora. La cantidad relativa de 000, POO y POP se determina por HPLC (cromatografía de líquidos de alto rendimiento, abrev. del inglés "High performance liquid cromatography"), y el tanto por ciento de P incorporado se calcula como

10

% de P incorporado =
$$\frac{\% \text{ de POO} + 2 \text{ x } \% \text{ de POP}}{3}$$

La composición de equilibrio de la mezcla de reacción discontinua antes indicada es aproximadamente 43% de POO y 10% de POP, o sea 21% de P incorporado.

15

20

En algunos de los ejemplos siguientes, la interesterificación se efectúa en forma de operación discontinua con o sin disolvente. Se ha establecido por medio de ensayos comparativos que una preparación de lipasa immovilizada, que tiene una actividad y estabilidad de intereste rificación satisfactorias, demostradas por el ensayo de interesterificación discontinuo, y que tiene una distribución de tamaños de partículas y una resistencia física ade cuada para un funcionamiento de la columna, funcionará satisfactoriamente por operación continua también en columna, con o sin disolvente. Así, un ensayo discontinuo satisfactorio en estas circumstancias es una evidencia de que puede efectuarse un ensayo en columna continuo satisfactorio con la preparación de lipasa inmovilizada en cuestión. Ejemplo 1.

25

Este ejemplo ilustra el efecto del pH durante la adsorción de lipasa de Mucor miehei en la actividad de in-

30

teresterificación.

2,0 gramos de lipasa de Mucor Miehei, 93.000 LU/g, se disolvieron en 20 ml de agua, y se pusieron en suspensión en ellos 10 gramos de Duolite ES 562 lavada con agua como resina cambiadora de aniones, de peso en seco 8,5 g.

Se ajustó el pH de tres de tales porciones a 5,0, 6,0 y 7,0, respectivamente, y se mantuvieron en agíta ción con agitador magnético durante 4 horas a unos 500.

Las tres porciones se filtraron. Después de la filtración, la cantidad de actividad hidrolítica (LU) en los tres filtrados (antes del lavado) estaba entre 10 y 17% de las cantidades totales iniciales (186.000 LU). Después se efectuó un lavado con agua con una pequeña cantidad de agua, y después las preparaciones se secaron durante la noche a vacío a temperatura ambiente.

Los resultados se resumen en la tabla que sigue.

	Contenido		Actividad de inter esterificación, 30 minutos			
pH de inmovilización	Producción g	de agua %	% de P00	% de POP	<pre>% de P incor- porado</pre>	
5,0	9,20	9,5	24,5	6,2	12,3	
6,0	9,56	8,2	26,5	6,6	13,2	
7,0	9,41	8,0	21,2	5,2	10,5	

Ejemplo 2.

Tres porciones de 10 g de resina cambiadora de iones húmeda, Duolite ES 562 (peso en seco 8,35 g) se pusig

10

15

20

25

30

ron en suspensión en 50 ml de agua, y se añadió NaOH 4 N hasta que el pH se estabilizó a 6,0. Después se lavaron con gran cantidad de agua y se escurrieron en un embudo Buchner, dando un peso escurrido de unos 16 g.

5:

A cada una de dos de las porciones de 10 g se le añadió una disolución de 2,5 g de lipasa de Mucor Miehei (actividad 93.000 LU/g) en 25 ml de agua, y el pH se ajustó a 6,0.

10

A la tercera porción se le añadió una porción de 2,5 g de la lipasa de Mucor Miehei antes indicada en 50 ml de agua, y el pH se ajustó a 6,0.

La mezcla se agitó lentamente a temperatura ambiente (25°C) durante 2 horas. Después, el líquido se separó por filtración en un embudo Buchner.

15

Una de las porciones con 25 ml de disolución de lipasa se lavó además con 2 x 25 ml de agua. Las preparaciones inmovilizadas se secaron en vacío.

20

Para el ensayo de interesterificación, 250 mg (peso en seco) de las preparaciones de enzima inmovilizadas se humedecieron con 20 microlitros de agua antes de la mez cla con el sustrato.

Interesterificación, 1/2 hora

25

U.	-		
Preparación de lipasa inmovilizada con	% de P00	% de POP	% de P incor porado
2,5 g de lipasa en 25 ml sin lavado	25,8	6,85	13,2
2,5 g de lipasa en 25 ml con lavado	30,1	7,65	15,1
2,5 g de lipasa en 50 ml sin lavado	26,8	6,86	13,5

30

Este ejemplo demuestra que un lavado posterior con agua para separar la lipasa no ligada es esencial para obtener una elevada actividad de interesterificación, mien tras que la cantidad de agua en la que se disuelve la lipa sa durante la inmovilización es de pequeña importancia. Ejemplo 3.

5

50 g de resina cambiadora de iones húmeda Duolite ES 562 (peso en seco, 41,8 g) se ajustó a pH 6,0 y se lavaron como en el ejemplo 2.

10

Se mezclaron porciones de 10,6 g de esta resina cambiadora de iones húmeda (unos 5 g de peso en seco) con cantidades diferentes de una disolución al 10% de lipasa de Mucor miehei (81.000 LU/g) según la tabla.

15

Después de la reacción, el líquido se separó por filtración en un embudo Buchner, y la preparación de lipasa se lavó con 2 x 25 ml de agua y se secó en vacio a alre
dedor de 97% de materia seca.

20

Las muestras de 250 mg de peso en seco de preparación inmovilizada con fines de ensayo se humedecieron con 20 microlitros de agua antes de la determinación.

25

30

1	g de resina cambiadora de iones húmeda	g de disolu ción de li- pasa al 10%	Tiempo de re acción, ho- ras a tempe- ratura am- biente		esteri 1/2 h % de <u>POP</u>	
5 !	10,6	12,5	1	26,5	6,62	13,3
	10,6	12,5	2	27,0	6,62	13,4
	10,6	12,5	4	28,2	7,27	14,3
	10,6	25	1	23,5	5,90	11,8
	10,6	25	2	29,7	7,56	14,9
10.	10,6	25	4	31,4	7,99	15,8
	10,6	50	ı	19,5	4,34	9,4
	10,6	50	4	26,6	6,73	13,4
٠.						1

Este ejemplo muestra que la dosificación óptima de lipasa depende del tiempo de reacción.

Ejemplo 4.

Dos de las preparaciones del ejemplo 3 se ensaya ron de nuevo variando la adición de agua, es decir la mues tra con 12,5 g de disolución de lipasa y la de 25 g de disolución de lipasa, ambas con un tiempo de reacción de 2 horas. El efecto del contenido de humedad en la actividad de interesterificación se muestra en la tabla siguiente.

25

15

30

12,0

9,2

10

15

25 g

1	Nuestra	Microlitros de agua aña dida a 250 mg de peso seco	Humedad estimada en la muestra	Intereste	rificación % de POP	, 1/2 hora % de P in corporado
_		0	2,6	18,2	2,27	7,6
)	12,5 g	20	9,6	25,6	6,55	12,9
	12,7 8	50	18,5	23,4	5,85	11,7
		100	29,9	15,3	3,84	, Ţ, 6
• • .		0	3,0	19,1	2,04	7,7
10	25 %	20	10,0	28,6	7,65	14,6

18,8

30,1

50

100

Este ejemplo muestra que el contenido de humedad óptimo es alrededor de 10%. Ejemplo 5.

25,4

18,6

5,25

4,55

Una de las preparaciones del ejemplo 3 se ensayó de nuevo con cantidades variables de agua adicional. Se usó la muestra con 25 g de disolución de lipasa y 4 horas de tiempo de reacción.

	µl de agua aña dida a 233 mg	Agua estima da en la	Interesterificación, 1/2 hora			
	de peso en seco	muestra,	% P00	% POP	& P incorporado	
25	0	9,5	28,0	6,57	13,7	
-	10	13,1	28,9	7,45	14,6	
•	20	16,2	27,9	6,46	13,6	
	30	19,1	26,6	6,96		
	40	21,8	25,0	6,77	12,8	
	50	24,4	22,8	5,20	11,1	
	75	30,0	.19,6	4,54	9,6	
	100	34.9	14,6	3,88	7,5	
30	150	42,9	0,44	o o	0,1	
94				· ½		

5!

10.

15

20

25

Ejemplo 7.

Este ejemplo ilustra el efecto de clases diferentes de resinas de cambio de aniones débiles macroporosas (tipo de matriz, grupos funcionales, tamaño de partícula) en la actividad de interesterificación discontinua de la preparación de lipasa inmovilizada.

En el caso de Duolite ES 562, Duolite A 561, Duo lite A 7, Amberlite IRA 93, y Amberlyst A 21, 4,25 gramos de peso en seco de resina se lavaron con agua, se mezclacon con 1 g de lipasa de Mucor miehei (93.000 LJ/g), en 20 ml de agua, ajustándose el pH de la mez cla a 6,0, y hacién dose girar lentamente durante 2 horas a temperatura ambien te. Después de filtrar, cada preparación se lavó con 250 ml de agua. En el caso de la Duolite A 378, se mezclaren 8,5 gramos con 2 gramos de lipasa y finalmente se layaron con 250 ml de agua. Todas se secaron en vacío a temperatura ambiente. En el caso de la Duolite A 365, Duolite S 587 y Dowex MWA-1, 4,25 gramos de peso en seco de resina se mezclaron con 1 gramo de lipasa de Mucor miehei (124.000 LU/g) en unos 10 ml de agua durante 2 horas, por rotación a temperatura ambiente (sin embargo, en el caso de Lewatit se usaron 0,5 g de lipasa). Después de filtración y lavado con 2 volúmenes de agua, las preparaciones se secaron en vacio a temperatura ambiente. La caracterización de las preparaciones inmovilizadas se muestra en la tabla que sigue.

30

Resina cambi <u>a</u> dora de aniones			Tamaños de partic., Aum (>85%)	Agua	•	dad en di 1/2 ho % POP % d	ra	
Duolite ES 562	Fenol-forma <u>l</u> dehido		212 - 425	13,8	26,7	6,8	13,	4
Duolite A 561	Fenol-formal dehido		300 - 1200	13,0	14,8	3,2	7,	1
Duolite A 7	Fenol-formal dehião		300 - 1200	13,5	9,5	2,5	4	8
Duolite A 378	Poliestiré- nice		300 - 1100	6,3 ^æ	14,3	3,3	7.	0
Amberlite IRA 93	Estireno-DVB	Poli- amina	400 - 500	12,2	10,8	2,9	5,	5
Amberlyst A 21	Estireno-DVB		425 - 850	11,1	10,6	2,7	5,	3
Duolite A 365		prim.	300 - 1200				7,	6
Duolite S 587	Fenol-form.	Aminas	300 - 1100	7,4	25,4	6,4	12,	7
Lewatit MP 62	Poliestiré- nica	Aminas	300 - 1200	13,6	16,9	3,9	8,	2
DOWEX MWA-1	Estireno-DVB		300 - 1200	10,5	21,0	4,9	10,	3

🗴 Se añadió 🎋 de agua antes del ensayo discontinuo

Ejemplo 8.

30 g de resina cambiadora de iones Duolite de tipo ES 562 se pusieron en suspensión en unos 75 ml de agua, y el pH se ajustó a 6,0 con NaOH 4 N. La resina cambiadora de iones se lavó con agua sobre un filtro de succión, y el exceso de agua se separó por succión. La resina cambiadora de iones húmeda (unos 45 g) se dividió en tres porciones iguales.

30

5

La primera porción se mezcló con una disolución de 1 g de lipasa de Mucor miehei (210.000 LU/g) en 20 ml de agua con pH ajustado a 6,0. Después de la mezcla, el pH se ajustó de nuevo a 6,0, y la mezcla se dejó reaccionar durante 4 horas a 5ººC con agitación magnética. Durante este período, el pH descendió a 5,45. La mezcla se transfirió a un embudo Buchner con unos pocos mililitros de agua, y se separó por succión toda la cantidad posible de disolución (14 ml). La resina se secó además en vacío hasta un contenido de agua de 10,0%. Producción 8,27 g.

30

La segunda porción de la resina húmeda se mezcló con una disolución de l g. de la lipasa antes indicada en 20 ml de tampón de acetato de sodio 0,1 M (pH 6,0). El pH de la mezcla se ajustó de nuevo a 6,0 y la mezcla se dejó reaccionar durante 4 horas a 5°C con agitación magnética. Durante este período, el pH descendió a 5,83. El procedimiento se continuó como se ha indicado en relación con la primera porción de la resina cambiadora de iones húmeda, dando lugar a 21 ml de filtrado y 9,10 g de preparación se ca con un contenido de humedad de 9,5%.

: 20

15

La tercera porción de la resina se mezcló con disolución de lipasa como antes, pero el pH se mantuvo constante en 6,0 durante el período de copulación de 4 horas a 5ºC, por adición de 0,58 ml de NaOH l'N. La mezcla se trató como las otras porciones, dando lugar a 28 ml de filtra do y 8,95 g de preparación seca con 8,% de humedad. Los tres filtrados contenían entre el l y el 5% de la actividad total inicial.

25

La actividad de interesterificación con 250 mg de preparación de lipasa inmovilizada, después de un tiempo

30

10

15

20

de reacción de 30 minutos a 40°C , se indica en la tabla que sigue.

D	Activ	idad de	interesterificación,
Preparación de enzima inmovilizada en	% de P00	% de POP	1/2 hora % de P incorporado
Agua desmineralizada, pH 6	27,4	6,6	13,5
Acetato 0,1 M, pH 6	25,4	6,5	12,8
Agua desmineralizada con pH estabilizado a	07.7	7.0	22.0
, D	2131	7,0	13,9

Se ve en la tabla que sólo hay ligeras diferencias entre las preparaciones.

Ejemplo 9.

Este ejemplo ilustra los efectos de la presencia de dos sales en el intervalo de concentración de 0-0,5 M durante la inmovilización de la actividad de interesterificación.

Cinco porciones de 1,00 gramo de lipasa de Mucor miehei, diafiltradas, y secadas por congelación, con una actividad de 93.000 LU/g, se disolvieron en 20 ml de:

- 1) agua desmineralizada
- . 2) fosfato de sodio 0,05 M, pH 6,0
 - 3) Id. id. 0,5 M, pH 6,0
 - 4) cloruro id. 0,05 M
 - 5) Id. id. 0,5 M

Otras cinco porciones de 5,25 gramos (peso en se co 4,25 g) de resina cambiadora de iones Duolite ES 562 se equilibraron con 20 ml de 1) a 5) anteriores. Después de decantar, las disoluciones de lipasa correspondientes se

30

25

añadieron a las partículas de resina cambiadora de iones húmeda ajustada a pH 6,0, y los recipientes se hicieron gi rar lentamente durante 2 horas a 25°C. Las preparaciones se recogieron después por filtración, y cada una de ellas se lavó con 250 ml de agua desmineralizada, y se secó después en vacío a 25°C (64 horas). Los resultados de la determinación de la actividad de interesterificación se mues tran a continuación:

•				ACTIVI	an de	interesterificación,
•		Produc-				1/2 hora
Sal/cond	entración	ción, g	% H ₂ 0 ³	% P00	% POP	% de P incorporado
Ninguna	sal	4,51	4,7	23,1	5,7	11,5
Fosfato	0,05 M	4,48	5,3	21,9	5,3	10,8
31	0,5 M	4,57	4,6	20,3	5,1	10,2
NaCl	0,05 м	4,54	4,6	23,4	5,7	11,6
91	0,5 и	4,43	4,9	19,2	4,6	9,5

x Se añadió H₂O hasta un total de 10% antes del ensayo,

Ejemplo 10.

20

Este ejemplo muestra los efectos de altas concentraciones de acetato de sodio durante la inmovilización de lipasa en la actividad de interesterificación de las preparaciones.

25

Cinco porciones de 1,00 g de lipasa de Mucor miehei, diafiltradas y secadas por congelación, de 93.000 LU/g, se disolvieron por separado en 20 ml de los líquidos siguientes:

- 1) agua desmineralizada
 - 2) acetato de sodio 0,5 M, pH 6,0
- 3) Id. i

id. 1,0 M, pH 6,0

30

4) acetato de sodio 2,0 M, pH 6,0

5) Id.

id. 4,0 M, pH 6,0.

Cinco porciones de 4,25 g (peso en seco) de resina cambiadora de iones Duolite ES 562 se lavaron y se equilibraron mezclándolas con las cinco disoluciones antes indicadas, 1) a 5), y después se agitaron durante 15 minutos. Se mezclaron las disoluciones de lipasa y las resinas cambiadoras de iones lavadas correspondientes, se ajustó el pH a 6,0 y se hicieron girar lentamente durante 2 horas a temperatura ambiente. Cada preparación se filtró, se lavó con 250 ml de agua y se secó en vacío a temperatura ambiente. Se determinó la actividad de interesterificación discontinua de las preparaciones, mostrándose los resultados en la tabla siguiente.

15

10

Conc. de acetato (M)	Producción después del secado (g)	Agua des- pués del secado(%)	Filtrado pH Act.	Actividad de interes rificación disconti- nua, 1/2 hora % de % de % de P in POO POP convorad
0	4,81	7,8	5,2 51	22,2 5,7 11,2
0,5	4,67	8,0	5,8 64	20,1 4,7 9,8
1,0	4,72	9,6	5,8 71	18,8 4,3 9,1
2,0	4,73	9,1	5,8 55	27,9 7,3 14,2
4,0	4,75	10,4	5,6 69	19,8 4,7 9,7

25

20

* Activided en tanto por ciento de la cantidad total inicial (93.000 LU)

Ejemplo 11.

Este ejemplo ilustra la inmovilización de lipasas microbianas distintas de la lipasa de Mucor michei:

30

5

Se inmovilizó lipasa de Fusarium oxysporum, preparada como se describe en la solicitud de patente Danesa
nº 2999/84, Ejemplo 23, mezclando 6,72 g de lipasa de
88.000 LU/g y 4,25 g de materia seca de resina cambiadora
de iones Duolite ES 562, lavada y de pH ajustado, en 25 ml
de agua a pH 6,0, y por rotación a temperatura ambiente du
rante 2 horas. Después se efectuó el lavado con 2 x 25 ml
de agua, y secando en vacío se obtuvieron 4,93 g de preparación con un contenido de agua de 8,1%.

10

La actividad que quedó en el filtrado total correspondía a 18% de la actividad original.

Se obtuvo estearase de Aspergillus niger por ultrafiltración del producto comercial Palatase de NOVO. 15 ml de PALATASE de 2790 LU/ml se inmovilizaron sobre 4,25 g de ES 562 como se ha descrito antes, con lo que se obtuvie ron 4,77 g de preparación inmovilizada con 7,6% de agua. El filtrado contenía 13% de la actividad (LU) original.

. 20

15

Se inmovilizó de modo similar lipasa de Candida cylindracea, de Amano (tipo OF) mezclando 4,25 g de ES 562 con 1,40 g de lipasa Amano OF en 15 ml de agua de pH 6,0. La producción fue de 4,62 g de preparación inmovilizada con 6,5% de agua y quedando 0,2% de la actividad en el filtrado.

gue:

Las tres preparaciones se caracterizaron como si

- 1) Por la determinación o ensayo discontinuo estándar a 40°C.
- 2) Por interesterificación discontinua de tricleina (000)/ácido decancico (D) sin disolvente a 60°C, usando 3,0 g de 600, 0,600 g de D

30

25

y 250 mg de preparación de lipasa seca hidratada a alrededor de 10% de agua.

Con fines de comparación, también se indican los resultados de una preparación de lipasa de Mucor miehei, como la descrita en el ejemplo 13:

Lipasa inmo vilizada	Carga estim.	000/P/disolve Tiempo (h)		000/D, Tiempo (h)	609 Sinc.
Fuserium oxysporum	11	3	8,0	17	5,9
Aspergillus niger	8	3	4,4	17	6,5
Candida cylindracea	30	3	8,9	17	1,9
Mucor miehei	30	0,5	14,7	2	13 2

Para lograr una mejor comprensión de los ajemplos anteriores, se hace referencia a la tabla siguiente.

Estos ejemplos ilustran la influencia de los factores que se indican en la actividad de interesterificación de las preparaciones de lipasa inmovilizada preparadas por el método según la invención.

Ejemplo Nº	Factor que se estudia
1, 8	рН
2	Lavado posterior
3	Carga de lipasa en relación con el tiempo de reacción
4, 5	tanto por ciento de agua
6	tamaño de particulas
7	tipo de resine
8-10	fuerza iónica en la disolución de lipasa
11	microorganismo fuente de lipasa
	

25

10

15.

30

5

Para demostrar la utilidad de la preparación de lipasa inmovilizada preparada por el método según la invención, se usó una preparación de lipasa inmovilizada producida por el método según la invención, como se indica más adelante, en una interesterificación continua de grasas sin uso de disolvente ninguno ni otros agentes auxiliares costosos, como se describe en el ejemplo 12 que sigue. Ejemplo 12.

10

Este ejemplo ilustra la interestorificación continua de grasas sin disolvente ni otros agentes auxiliares costosos, usando una preparación de lipasa inmovilizada producida por el método según la invención, en un reactor de lecho relleno.

Inmovilización

15

2,20 gramos de lipasa de Mucor miehei (81.000 LU/g) se disolvieron en 20 ml de agua, se mezclaron con 10 gramos de resina cambiadora de iones Duolite ES 562, lavada (8,5 g de peso en seco), siendo más del 80% de las partículas de entre 200 y 400 micras. El pH de la mezcla se ajustó a 5,0, y se dejó ésta 4 horas a 5ºC con agitación magnética. Después de filtrarla y lavarla con una pequeña cantidad de agua, la preparación se secó en vacío a temperatura ambiente. La producción fue de 9,05 gramos, que con tenían 9,3% de agua. La actividad que quedó en el filtrado era de 8% de la cantidad inicial total. La actividad de in teresterificación discontinua era de 30,6% de POO, 7,7% de POP a la media hora, ó 15,3 de P incorporado.

25

Ensayo en columna

30

2 gramos de esta preparación de lipasa inmovilizada se colocaron en una columna, y se hizo pasar continua

Conversión 2

28

67

100

(GLC)

J

mente a 60°C un sustrato exento de disolvente que constaba de aceite de oliva/ácido palmítico en la proporción de 2,5:l en peso/peso. El rendimiento de la preparación de li pasa se muestra en la tabla que sigue.

% de

000

42,3

30,5

33,8

22,2

35,1.

Composición (HPLC)

% de

22,5

30,1

28,8

34.,8

28,8

36,0

El % de P incorporado se determina por GLC de és

% de

POP

3,8

8,6

11,6

16,5

8,7

20,6

Caudal,

de enzima

5,7

2,5

0,61

1,8

gTG/h/g

5

1	Ö	
	•	

Leyenda:	TG =	triglicéridos;	g	enz.	=	gramos	de	liģasa	in-
	movil	lizada.			٠.			• • • • • •	•

17,4

. 20

15

teres de metilo de ácidos grasos. Conversión $x = (\% \text{ de P} - \% \text{ de P}_0)/(\% \text{ de P}_{eq} - \% \text{ de P}_0)$. P_0 y P_{eq} son % de P incorporado en el sustrato de aceite de oliva (P_0) y en la mezcla de TG en el equilibrio (P_{eq}) .

Comentarios

Muestra/tiempo

Aceite de oliva/iniciación

208 1/2 hora .

Equilibrio :

(discontinuo)

233

475

17 horas

25

con base en los datos de 208 1/2 y 475 horas, la extrapolación a la iniciación en gráfico semilogarítmico indica una actividad inicial (caudal) de 3,2 g de TG/h/g. de enzima con un grado de conversión correspondiente x = 28%. Una estimación de la vida media (semiperíodo) es de 500-600 horas a 60°C sin disolvente y aceite de oliva/P =

30

10

15

20

2,5:1 (peso/peso). No se han observado problemas de pérdida de carga. Un intento anterior de hacer pasar un sustrato similar a través de lipasa adsorbida sobre Celite, de la clase descrita en la solicitud de patente Danesa nº 563/77 en una columna, fue imposible de efectuar.

Ejemplo 13.

Este ejemplo ilustra una producción a escala de instalación piloto de una preparación de lipasa inmoviliza da en una columna, y la aplicación de esta preparación a una interesterificación continua en una columna con sustra to a 60 y a 70°C, sin disolvente.

Inmovilización.

6,0 kg (81% de materia seca) de resina cambiadora de iones Duolite ES 562 se acondicionaron según las ing trucciones del fabricante (Información Técnica Duolite OllOA). Esto implica un ciclo ácido-base y en este caso también un lavado con etanol (para asegurar la máxima pure za en el tratamiento de alimentos). El pH se ajustó a 6,0 en tampón de fosfato 0,1 H. La suspensión se introdujo en una columna y la resina estabilizada (18 1) se lavó con 72 l de agua.

18 1 de lipasa de Mucor miehei (10.100 LU/ml)
con pH ajustado a 6,0 se recircularon a 30 l/h durante 6
horas con control de pH. Después de un desplazamiento con
20 1 de agua, un volumen combinado de 37 l contenía 126
LU/ml, que corresponden a un rendimiento de inmovilización
de 97%. La columna se lavó además con otros 20 l de agua y
la preparación se secó a vacío a temperatura ambiente, con
lo que se obtuvieron 6,0 kg (97% de materia seca) de prepa
ración de lipasa inmovilizada. La actividad de interesteri

30

25

15

20

25

ficación discontinua era de 30,2% de POO, 6,9% de POP a la 1/2 hora, o bien 14,7% de P_{inc.}.

Experimento de aplicación nº 1.

4,0 g de la preparación de lipasa inmovilizada se introdujeron en una columna con camisa de agua con un diámetro interno de 1,5 cm. La temperatura en la columna se mantuvo a 60%C. Un sustrato de aceite de oliva/ácido de canoico con una composición de 2,5/1 (peso/peso) se bombeó a través de una columna previa que contenía 30 g de Duolite S 561 saturada con 21 ml de agua sometida a cambio de iones, y después a través de la columna principal que contenía la preparación de lipasa inmovilizada. El caudal se controló para mantener la composición del producto de salida en un valor correspondiente a una conversión de alrededor de 65%, es decir 23% de DOO en el triglicérico final (DOO significa un triglicérido con una unidad de ácido decanoico (en posición exterior) y dos unidades de ácido oleico).

Suponiendo que la disminución de la actividad de la lipasa inmovilizada sigue una reacción de primer orden, la vida media o semiperíodo puede estimarse en 3200 horas. Con una actividad inicial de 2,4 g de triglicérido/hora/g de preparación de enzima, la productividad es aproximadamente 8,3 Ton. de triglicérido/kg de enzima, suponiendo un tiempo de funcionamiento de dos semiperíodos. En la Fig. l se representa gráficamente el logaritmo del caudal en función del tiempo.

Experimento de aplicación nº 2.

Se efectuó el mismo experimento que el n^{Ω} l, a 70^{Ω} C en lugar de a 60^{Ω} C.

30

1 ...

5!

Se encontró que la vida media o semiperíodo era de 1300 horas y la actividad inicial de 2,3 g de triglicérido/hora/g. de preparación de enzima, que corresponde a una productividad de 3,2 toneladas de triglicérido/kg de preparación de enzima. El logaritmo del caudal se represen ta gráficamente frente al tiempo en la fig. 2.

Ejemplo 14.

10

Este ejemplo ilustra el potencial de una prepara ción de lipasa inmovilizada producida según la invención, para la interesterificación continua de una mezcla de triglicéridos de alto punto de fusión compuesta de sebo de va ca y aceite de soja sin disolvente ni otros agentes auxiliares. Otros procedimientos similares pueden ser útiles para la preparación de grasas especiales sin usar hidrogenación o interesterificación química, y adecuadas para mar garina o productos relacionados.

15

Inmovilización.

20

A 561 humeda (86,0% de materia seca), con más de 80% de las partículas de un tamaño entre 400 y 850 micras, se ajus tó a pH 6,0 en suspensión acuosa y se lavaron con agua. Se mezclaron con la resina 50 ml de lipasa de Nucor michei (7400 LU/ml, 8% de materia seca) y el pH se ajustó de nuevo a 6,0. Después de agitar durante 2 horas a temperatura ambiente, filtrar y lavar con 2 x 50 ml de agua, la preparación se secó en vacío a temperatura ambiente. La producción fue de 19,2 gramos que contenían 8,5% de agua. La ac-

tividad que quedó en el filtrado era del 34% de la centidad total inicial. La actividad de interesterificación dis continua era de 25,4% de P00, 6,0% de P00 a la 1/2 hora, o

19.8 gramos de resina cambiadora de iones Duolite

25

30

1.

5

10.

15.

bien 12,5% de P. inc.

Análisis de la reacción de interesterificación.

Se obtuvieron sebo blanco de vaca y aceite de so ja reciente y refinado del mercado local. El sustrato se componia de 1,5 partes de sebo de vaca y 1 parte de aceite de soja, que se mezclaron a 70ºC. Se añadió antioxidante BHT en una concentración de 0,1%. Para caracterizar los componentes individuales y seguir la reacción ce interesterificación, se usó HPLC (cromatog. de líq. de alto rendimiento) para analizar la composición de triglicérido de los componentes del sustrato, la mezcla inicial y la mezcla interesterificada. Se efectuó una reacción discontinua inicial con 2,75 gramos de preparación de lipasa de Eucor miehei inmovilizada, 24 gramos de sebo, y 16 gramos de aceite de soja, durante 16,5 horas a 65ºC. La HPLC mostro que la proporción de triglicérido de LPO a LLL (L: linoleico, P: palmítico, O: oleico) en la mezcla aumentó de 0,62 a 1,16, estando probablemente esta última cifra próxi ma a la proporción de equilibrio.

20

Propiedades de fusión de la mezcla interesterificada.

El cambio en las propiedades de fusión a causa de la interesterificación se analizó por dilatación según el método oficial de la IUPAC (IUPAC: Métodos estándar para el análisis de aceites, grasas y derivados, 6º ed., método nº 2.141 (1979)). Los resultados se muestran en la tabla que sigue, con una mezcla correspondiente no intereste rificada de sebo de vaca y aceite de soja (1,5:1) como referencia.

30

25

i	Temperatura,	ōC	. 0	20	25	30°	35.	40	45
	Dilatación, (microl/g de grasa)	Mezcla no inte <u>r</u> esterificada	30,8	22,9	18,7	14,6	11,2	6,5	1,6
5.		Mezcla interes- terificada	16,5	4,9	4,9	3,1	0,6	·	
•		.,							7

Ensayo en columna.

Un sistema de pequeña columna termoestabilizada se hizo funcionar durante 2 días para ilustrar un procedimiento continuo. 4.0 gramos de la preparación de lipasa in movilizada descrita se colocaron en una columna. Se usó también una columna previa que contenía 5 gramos de resina Duolite A 561 húmeda (50% de materia seca). Se hizo pasar continuamente a través del sistema de columna, a 67°C, una mezcla de sebo de vaca/aceite de soja en la proporción de 1,5:1 en peso/peso. El rendimiento de la preparación de li pasa inmovilizada se muestra en la tabla que sigue:

Muestra/tiempo	Caudal, g de TG/h/ g de enzima	Composición LPO/LLL	Conversión
Sebo/aceite soja-sus- trato (18 h)		0,65	6 въхох .
Producto de 18 horas	2,10	0,90	52
Producto de 41 horas	1,63	0,93	54
Equil. (discont.)	-	1,16	100

Ejemplo 15.

Este ejemplo ilustra la aplicación de lipasa inmovilizada según la invención a la hidrólisis de grasas.

A una mezcla 1:1 de sebo de vaca puro y agua, 40 gramos de cada uno, se le añadió lipasa inmovilizada, pre-

25

10

15

30

parada como se ha descrito en el ejemplo 13, en una cantidad correspondiente a 100 LU/g de grasa, 6 0,13 gramos de preparación de lipasa inmovilizada, suponiendo una carga de 30.000 LU/g de lipasa inmovilizada. Se logró una mezcla eficaz por agitación magnética a 48ºC. El valor inicial de pH de la fase acuosa se ajustó a 8,0. Al cabo de 4 días el enzima se separó y la fase de grasa se analizó para determinar el grado de hidrólisis (DH, abreviatura del inglés "degres of hydrolysis"). Se efectuaron ensayos por duplica do. El enzima inmovilizado recuperado se usó para un experimento 2', y se efectuó un experimento de comparación con lipasa soluble, añadida también en una cantidad correspondiente a 100 LU/g de grasa. En este caso la fase acuosa se usó para el experimento 2'. Se efectuaron tres ensayos con la lipasa soluble.

Los resultados fueron los siguientes:

Muestra nº	% de DH, Exp. 1'	4 dias, 48°C Exp. 2'
1	30	31
2	35	37
1	61	5
2	55	8
3	46	7
		nº Exp. 1' 1 30 2 35 1 61 2 55

El valor del pH descendió a alrededor de 6,8 con la lipasa inmovilizada y a alrededor de 6,3 en el experimento l' y a alrededor de 7,4 en el experimento 2' con la lipasa soluble. El % de DH se calculó dividiendo el índice de acidez entre el indice de saponificación.

Textos de las figuras

Fig. 1: Eje de ordenadas = g. de sustrato/hora

Eje de abscisas = horas

Fig. 2: Eje de ordenadas = g. de sustrato/hora

Eje de abscisas = horas.

-10

15

25

30

. 29094

- REIVINDICACIONES

5

Los puntos de invención propia y nueva que se presentan para que sean objeto de esta solicitud de Patente de Invención en España, por VEINTE años, son los que se recogen en las reivindicaciones siguientes:

10

15

1ª .- Método para hidrolizar grasas, en el que se pone en contacto una emulsión de triglicérido y agua con una preparación de lipasa inmovilizada producida poniendo en contacto una solución acuosa de la lipasa microbiana con una resina de cambio aniónico débil macroporosa vi en forma de partículas que contiene grupos amino primario y/o secundario y/o terciarios y que exhibe un tamaño de partícula medio relativamente grande adecuado para la operación en columna sin ninguna caída de presión excesiva, en condiciones, en las cuales la lipasa se une a la resina de cambio aniónico durante un periodo de tiempo suficiente para fijar la cantidad deseada de lipasa a la resina de cambio aniónico, tras lo cual la lipasa inmovilizada así formada se separa de la fase acuosa y la lipasa inmovilizada separada se seca hasta un contenido de agua de entre aproximadamente 2 y 40%; realizándose la reacción de hidrólisis sin ningún disolvente u otros agentes auxiliares costosos o sustamialmente sin ningín disolvente u otros agentes auxiliares costosos.

. .

20

25

. 30

 $2^{\underline{a}}$.- Método según la reivindicación $1^{\underline{a}}$, en el que la lipasa es una lipasa termoestable.

3ª.- Método según la reivindicación lª 6 2ª, en el que la lipasa microbiana se deriva de una especie de <u>Mucor</u> termófila, especialmente <u>Mucor miehei</u>.

5

4ª.- Método según las reivindicaciones lª a 3ª, en el que más del 90% de las partículas de la resina de cambio aniónico débil y macroporosa tiene un tamaño de partículas entre 100 y 1000 micrómétros, preferiblemente entre aproximadamente 200 y 400 micrómetros.

10.

52.— Método de acuerdo con las reivindicaciones la 42, en el que la proporción entre la cantidad
de la solución acuosa de la lipasa microbiana y el peso
de la resina de cambio aniónico débil corresponde a 5000-50000 unidades de lipasa/gramo de resina de cambio iónico (peso seco).

15

6º.- Método según la reivindicación 3º, en el que el pH durante el contacto entre la resina de cambio iónico y la solución acuosa está entre 5 y 7.

20

 $7^{\underline{a}}$.- Método de acuerdo con las reivindicaciones $1^{\underline{a}}$ a $6^{\underline{a}}$, en que el tiempo de contacto está entre 0,5 y 8 horas.

25

82.- Método de acuerdo con las reivindicaciones la 72, en el que la separación se realiza por simple filtración.

9ª.- Método de acuerdo con las reivindicaciomes la a 8ª, en el secado se realiza hasta un contenido de agua entre 5 y 20%.

10ª.- Método según las reivindicaciones lª a 9ª, en el que la resina de cambio aniónico débil macroporosa y en forma de partículas se reúne con una solución acuosa de un agente reticulante, preferiblemente una solución acuosa de glutaraldehido en una concentración entre

30

0,1 y 1,0% en peso/peso, antes, durante o después del contacto entre la resina de cambio aniónico débil macroporoso y en forma de partícula y la solución acuosa de la lipasa microbiana, tras lo cual se separa la solución restante de agentes de reticulación.

5

114 .- "METODO PARA HIDROLIZAR GRASAS".

Tal y como se ha descrito en la Memoria que antecede, representado en los dibujos que se acompañan y con los fines que se han especificado.

10

Esta Memoria consta de treinta y ocho hojas escritas a máquina por una sola cara.

Madrid,

P.A.

07.1.21.24

Osget de Elzabur

15

20

25 -

30

26104

JL/

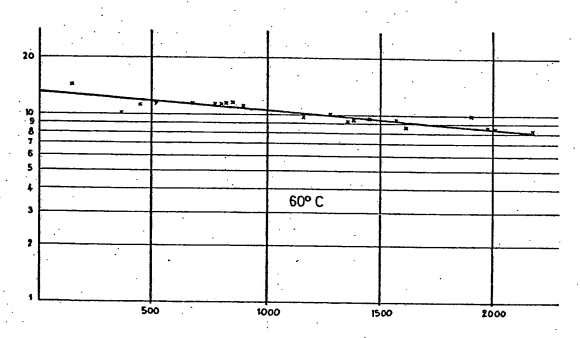


FIG.-1

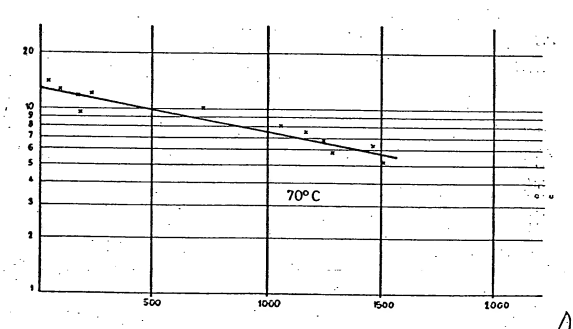


FIG-2

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

efects in the images include but are not limited to the items che	cked:
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	. ,
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
□ OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.